STABILIZED IGM REAGENT FOR IMMUNOASSAY

Publication number: JP9127114 Publication date: 1997-05-16

Inventor: YOSHIMURA TORU Applicant: DAINABOT CO LTD

Classification:

- International: G01N33/53; G01N33/531; G01N33/576; G01N33/53;

G01N33/531; G01N33/576; (IPC1-7): G01N33/531;

G01N33/53; G01N33/576

- European:

Application number: JP19950306354 19951101 Priority number(s): JP19950306354 19951101

Report a data error here

Abstract of JP9127114

PROBLEM TO BE SOLVED. To provide an IgM reagent stable over a long term and useful as an immunoassay reagent. SOLUTION: Regarding an IgM reagent used in the immunoassay. IgM or IgM contained water solvation stabilized with bovine serum albumin liquid is used as an IgM reagent. Regarding the method for measuring a singular IgM antibody for an object antibody in a specimen in an immunological way, using an anti-human IgM antibody reagent, in particular, a reagent at least made of IgM contained water solution stabilized with bovine serum albumin Ilquid is used to dilute the specimen, thereby providing a more accurate singular IgM antibody measurement method. Also, regarding a measurement system using a marked IgM antibody obtained by marking the IgM antibody with a marker, the marker, IgM antibody solution is stabilized at least by use of bovine serum albumin liquid, thereby providing a more stable method for measuring an antigen contained in a specimen.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(18)日本國特許 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出籍公開番号

特開平9-127114

(43)公開日 平成9年(1997)5月16日

(51) Int-CL*		識別記号	庁内撤理番号	PI		技術表示藝術
G01N	33/531			G01N	33/531	В
	33/53				33/53	N
	33/576				33/576	A

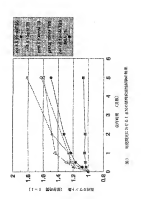
(21)出願番号 特顯平7	306354 F(1995)11月1日	(71)出網人	
(22)出顧日 平成7 #	E (1995) 11 E 1 E		
	, (1000) 11/, 1 2/		東京都港区六本本1-9-9 六本本ファ ーストビル
		(72)発明者	古村 徴 千葉県松戸市総合34番地 ダイナボット
			株式会社総合研究所内
		(74)代理人	弁理士 水野 昭宣

(54) 【発明の名称】 免疫学的測定用安定化 I g M 試薬

(57) [海約] (修正有)

【課題】 長い期間安定であり、免疫測定試薬として有 用な1gM試験を得る。

【解決手段】 免疫学的測定法において使用するための 1gM試薬において、牛血清アルプミン被で安定化され たIgMまたはIgM含有水溶液を該IgM試薬として 用いる。特には、抗ヒトIgM抗体試薬を使用して被輸 試料中の対象抗原に対する特異的!gM抗体を免疫学的 に測定する方法において、少なくとも牛血清アルブミン 液で安定化された 1g M含有水溶液からなる試薬によ り、被検試料を希釈することによって、より正確な特異 的IgM抗体測定方法が提供できる。さらに、IgM抗 体を連議剤で標識して得られた標識IgM抗体を用いた 抗原の測定系において、標識IgM抗体溶液を少なくと も牛血清アルブミン液で安定化することにより、より安 定な被検試料中の抗原の側定方法を提供できる。



【特許請求の額用】

[請求項1] 免疫学的測定法において使用するための 1g M教薬において、牛血精アルプミン被で安定化され た1g Mまたは1g M含有水溶液であることを特徴とす る免疫学的測定用1g M数氮

【請求項2】 安定化された1gMまたは1gM含有水 溶液中に存在する牛血清アルブェンの量が約0.05~ 約10%業績/管議(w/v)の量である請求項1記載 の免疫学的制度用1gM試験.

【請求項3】 安定化された I gMまたは I gM含有水 解設中に存在する平血潜アルブミンの量が約0.75~ 約2.5%重量/容量(w/v)の触である請求項1記 続の免疫等的測定用 I gM試薬。

[請求項4] 1g M試英が轉離消で標識化されている 標識1g Mまたは標識1g M含有水溶液であることを特 級とする請求項1~3のいずれか…記載の免疫等的測定 用1g M数級

【請求項5】 標識が、放射性関位体、酵素、発光性物質、強光性物質、放びビオチンから成る傾から遊ばれた ものであることを特徴とする請求項4記載の免疫学的調 定用1g M数率。

【請求項6】 機織化されている I g M 試業がサンドイ ッチ・アッセイ法による抗原測定系に使用するものであ ることを特徴とする請求項 4 又は 5 記載の免疫学的測定 用 I g M 致派。

「請求項で1」 抗ヒト1g M抗体試験を使用して被検訟 物中の対象抗原に対する特異的1g M抗体を免疫学的に 歯定する方抗において、少なくとも中血清アルブミン被 で安定化されたヒト1g Mまたはヒト1g M命有水溶液 からなる影響により、複雑解を看釈することを特徴と する特異的1g M抗体衛生工力。

【請求項8】 特選的igM抗体がHAVに対するIg M抗体又はHBcに対するigM抗体である請求項7記 総の特異的IgM抗体の衝定法。

「請求項の 1 (1) 制定分検終料を必要に応じ検算 剤、希奈槻又は布影剤の水溶液で布釈し、つぎに少なく と中生油デハブミン破で変定化された 1g Miまたは 1 g Mi含有水溶液からなる試準により試料を希釈した後、 統料中の相定対象特限的 1g M抗体を、抗じト 1g M抗体 体計合協利組体と反応させて試料中の 1g M抗体を偽相 抗じト 1g M抗体を免疫等的に反応させ、

(2) (4) 集ら丸た反応生成物に効度の新額減差を表 疫学的に反応させ、さらに抗原試差に対する抗体を標識 所で標準した機識抗体を免疫学的に反応させるか、又は (5) 得られた反応生成物に特定の抗原試差を標識例で 標準した網熱抗原を免疫学的に反応させることを特徴と でる前来項フスは8階域の特別61g M抗体の制定法。 【請求項10】 対象抗原を含有する被検試料に第1の 抗体と第2の抗体を接続させることにより前記対象抗原 申前第10点がと上前により前記対象抗原 形成させる工程を含む免疫学的測定力法において、前起 第1の病体と前記第2の病体のいずれか一力として、様 識剤で標識化された1g Mi試薬を用い、酸方法において 少なくとも年畝潜アルブミン液で拡撲隙1g Mi試薬を安 定化することを特徴とする方法。

【動東項 1】 前起禁輸幹却を、当該被檢飲料中の等 象抗原に対する誘用排床に結合されている第1抗体(損 相比抗体)及び構築されている第2抗体(職能体)と に接触させ、当該第1抗体と当該抗原と当該第2抗体と の複合体を形成させ、当該第2抗体と対策と対策と 未反応標準抗体のいずれかを測定することを特徴とする 請求項10額級の方法。

【講来項12】 (1) (a) 対象抗策を含有する被検 統料に原用性体に結合されている第1 流体を控除させる とにより前窓対森抗策を向取第1 の原用代係に結合 させ、必要に応じ周相を洗浄処理した協少かくとも中血 ボアルブミン液で安定化されている標準1 g Mである第 2 抗体を接触させることにより免疫液合性水形成させる か、あるいは(b) 対象抗版を含有する被検炎系に提購 され且つ変定化された I g Mである第2 近体を接触らせ ることにより前記対象抗版を前配第2 の機能残坏に結合 させ、次に固結損体に結合されている第1 抗体を接触さ せることにより免疫液合体を続めませ、(1) 必要に 応じ周相を洗浄処理して、当該複合体における様線抗体 反応機能が必要が表現を表現されている第1 技術を接触さ なるとになりな残損があるがあませ、(1) 必要 応じ周相を洗浄処理して、当該複合体における様線抗体 又は未及応能線抗体のいずれかを制定することを特徴と する前水項10 又は11 記述の方法。

【請求項13】 測定対象試料が、金血、血溶、または 塩漿である請求項7~12のいずれか…記載の方法。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分別1 未発明は、免疫学的期定試験 として有用な宏定化1g Mが無を提供する。特に、1g Mまたは1g M含有水溶液を牛塩前アルプこと液で安定 化すると、その宏定化1g Mまたは1g M名布水溶液は 抗ヒト1g M弦体批業を使用して設値就料中の対象抗原 に対する終発的1g M抗体、例えば八速肝変ウイルス

(Hepatitis A virus: HAV) 感 染の診断などにおける免疫学的に測定する方法におい 、試療として名用である。またいかゆるサンドイッチ ・アッセイ法による抗原測定系において、確識刑で標識 化された1g Mi於展を用いる場合、中血消アルブミン被 で誤標識化された1g Mi装薬を安定化した免疫学的制定 方法にも関する

100021

「従来技術及び解決すべき製団」を従学的演述指は、人の趣味における検査や病気の診断に広く利用される他、 動物についてもその臨床検査や病気の診断しさらにはそ の他の広い範囲の制定対象物の分析、拠度、定量、検別 などの分野において応用されている。この条件学的制定 対は、抗原とその疾跡に対する途体との間の対所が成り、 応を利用するものである。免疫グロブリン、すなわち抗 体は、IgM、IgG、IgA、IgD及びIgEとい ったアイソタイプクラスに分類できることが知られてお り、そのうちlgGはさらにIgG。、1gG。及び1 gG。といったサブクラスに副分類される。免疫グロブ リンのうちigMは最も大きな分子量を有し、約90 り、000という1gGに比して、5倍以上の大きさ で、一般的には1gGのペンタマーに相当すると考えら れている。つまり1gMは一般に10個の重備と10個 の経鎖と1本の1数とからなり、抗体結合部位が10個 で、さらにグルコサミンオリゴ糖の結合した糖タンパク 質である。igMは免疫応答において最も初期に生成さ れてくる抗体と考えられている。ペンタマーである1g Mは、抗原と結合したとき1gGクラス抗体よりも効率 よく動物の網体系を刺激することから、赤血球蘇集反 応、溶血反応、溶薬反応、中和反応、抗原との凝集反応 などを祝こすことが知られている。

[0003] この1gMは、多糖類に対する特異性が高 いことから、最近では癌関連抗原糖単に特異的な抗体と して、密診断に利用することが試みられている。こうし た!gMは、例えば酵素標識し、酵素免疫測定法に応用 しようとすると継続1gM抗体が非常に大きな第合体と なり、測定時の非特異的吸着などが高くなり、測定の再 現性に問題があったり、感度も低下することが知られて いる。一方上記したようにIgMは非常に低濃度でも細 潮抗原やウイルス抗原などと反応するというようなその 大きな抗体値を利用して、免得測定試薬として利用する ことが図られている。特に急性期において生体内の免疫 反応によりに生じる特異的1gM抗体を制定すること は、例えば、ウイルス感染、溶解菌感染などの初期感染 の診断に用いられて有用であることから注目されてい る。この1gM制定を利用する免疫学的制定法の代表的 なものとしては、1gM拡体油提測定法が挙げられ、例 えば、A型肝炎ウイルス (Hepatitis Avi rus: HAV) 螺染の診断、B型肝炎ウイルスコア 抗聚 (Hepatitis B virus core antigen:HBc)、機形、麻粉、ムンプスな どの診断などに利用されている。

[0004] この1g 加測途を利用する免疫学的構定法 においては、通常抗ヒトIg M抗体的薬を使用して被検 が料中の対象抗原に対する特異的1g M抗体を免疫学的 に測定することが行われているが、この対象検契料を少 なくとも1g Mまたは Ig M合介水溶液はより着限する ことにより、装被試料の必要な樹定範囲を側半に設定で き、より料い時期で特異的な Ig M、例えば、HA V 関 連抗体を検出したり、維治剤の影似信率を抵抗としめて よりな範囲の混定を可能にする自動化された制定系に適 した1g M的体を利用する場合、その1g Mが不安定で して1g M的体を利用する場合、その1g Mが不安定で のまるという間観があった。また、1g Mは各様的なの。 ることから、非常に低速度でも維着をウイルスといった 抗原や赤血球と反応し、薬巣を起こす働きがあることが 観察されている。さらに、IgMはIgCなどと比較し て巨大な分子であるためら、薬集する傾向があり、…検 に精製された形態で安定化することは比較的困難とされ ている。

【0005】特にIgM自体を軽減として用い、例えば 像体試料の者税を行うと、IgMは前途解析で不安定 なる機能を使うして使用したうちすると帰むで第単に 集して、測定に膨胀響を与えるという問題があった。こ のようにIgMは一般的に非常に不安定で、様々な物理 めあるいは代学的ストレスによって容易に環影響とし しまい、試薬として使用するのには開催であった。こう した不安定なIgMは、濃粉溶液あいは水源粉末とした で採存し、使用裏前に希釈せるを得かいか、これでは 測定の度解に特定養度のIgM希釈液を誤響する必要が あるなど、さらに長期前の保存が困難などの問題があった。 た。

100061

【課題を解除するための手段】 本躬明者は、上部したような問題のない、そしてたとえ条款溶液としても長い期の安定もあり、免疫制定洗液として有用な、粉に白AV 関連流体を使出したりする場合般物法契の心要な制定範囲を簡単に設定できかっ物料的方1g 知紙体を増出する前前希釈の希釈信率を低減すしめてより広範囲の創定を可能にする自動化された難定派に召用な1g M対策を得るべく、親意研究を行った結果、簡単な方法によりそれらの問題を解決しうることを見出し、本類明を完成した。

10007] 本発明は、免疫学的測定法において使用するための1g M試線集において、安定化剤として申論治アンプミン酸を配合することにより、安定化された1g Mまたは1g M公舎を設することにより、安定化された1g Mまたは1g M公舎を設する場合である。また194年の場合を設する場合では、年期は抗とト1g M抗体速度を使用して、被検が料中の対象抗原に対する特別的1g M抗体を免疫が呼吸に測定する方法において、少なくと中地前アルフン。被で安化された1g Mまたは1g M含有水溶液からなる試薬により被検試料を発明することを特徴とする特別的1g M抗体防定方法を軽けることを特徴とする特別的1g M抗体防定方法を整けることを特徴とする特別的1g M抗体防定方法を整備するのである。

 せる工程を含む鬼後学的測定力法において、前点第1の が休と前記第2の抗体のいずれか一方が、1g Mまたは 1g M会有水溶液でありかつ当該1g Mが精識操作を構識 化されたもので、該測定系において該1g Mは中血精ア ルブミン液でものて安定化されていることを特徴とする 方抵が健康される。例えば、サンドイッチ・フッセイ法 による抗重額定系では、標識滑で標識化して得られた標 森1g 加減が転換は中血清アルブミン液を腹定系に該加 することにより安定化されるるし、あつは中血消アル ブミン液でもって安定化されている試薬として誘標集1 g M流体減速を誘測定系で用いることができる。

予明の実施の態態] Ig Mを含む試集溶液としては、 特に設定されないが、動物の血清、例えばより血消、 イブリドーマを移能した影物の関水液、ハイブリドーマ 及びリンパ球の均裂液、最低子工学的に1g M域抗体を 分泌せしめられた培養液、あるいは精製された1g Mな どが挙げられる。また1g Mの由来としては特に限定さ れないが、明気ばヒト、マシス、ラット、ウサギ、ヤ ギ、ヒンジ、ヴマ、ウンなどの動物が挙げられ、抗血 信、ボリクローナル抗体、モノクローナル抗体、それら の場合物とと見れることが出来る。

【0010】こうした1gMを安定化するための試薬と しては、生命捨アルプミン(BSA) 締が飛げられる。 BSAは、1gM溶液中の量が約0、001~約25% 重量/容量(w/v)の量で添加することができ、好ま しくは約0.01~約20%重量/容量(w/v)の 量、より好ましくは約0.05~約10%重量/容量 (w/v) の縁、さらに好ましくは約0.2~約5.0 %重量/容量(w/v)の量、特に好ましくは約0.5 ~約3.0%並最/容量(w/v)の量となるように添 加することができるが、実質的に使用に十分な安定性が 磁保できかつ測定に原影響を与えない範囲で任意に選ぶ ことができる。またBSAは、IgM溶液中の量が約 0.75~約2.5%電量/容量(w/v)の量となる ように添加することができる。こうして安定化されてい るlgMは、さらに必要に応じ標識を施すこともでき る。例えば放射性ヨウ森などの放射性間位体などで標識 することもでき、ベルオキシダーゼ、アルカリフォスフ ァターゼ、ガラットシダーゼなどの酵素、アクリジニウ ム塩、フルオレッセインなどの発光あるいは螢光標識な ど、さらにピオチンなどで構識することもできる。こう して安定化されたIgMは、さらに通常の免疫学的測定 法に用いることが出来る。免疫学的測定法としては、使 用する標識、維定手法などに従い種々の方法が知られ、 何えば放射免疫測定法、酵素免疫測定法、螢光免疫測定 法、化学発光免疫測定法、凝集免疫測定法、サンドイッ チ法、鍵合法などが挙げられる。

【0011】より具体的な継様においては、本発明は、 試料を一直緩緩利。各釈教又は希釈剤などの木幹板で嫌 分か希釈し、つぎに試料を少なくとも牛血清アルプミン 級で安定化された1gMまたは1gM含有水溶液により 看釈した後、試料中の抗ウイルス特異的 I g M抗体など の特定の抗原に特異性をもつ」gM抗体を、抗ヒトlg M抗体で被覆した顕相損体などと反応させて減料中の; gM抗体を調相抗ヒトIgM抗体と免疫学的に反応さ せ、(a) つぎにウイルスなどの特定の接換試薬を免疫 学的に反応させ、得られた反応生成物に化学発光漆叢統 ウイルス抗体などの標識抗体を免疫学的に反応させる か、または(h)ウイルスなどの特定の拡展減差を機像 剤で標識した標識抗原を免疫学的に反応させることを特 微とする特異的1g M抗体の排定法及びその測定法に用 いる試薬が提供される。また別の具体的な態像において は、本発明は、対象抗原を含有する接給試料に第1の抗 体と第2の抗体を接触させることにより前記対象抗算と 前記第1の抗体と前記第2の抗体とからなる複合体を形 成させる工程を含む条務学的測定方法において、前割額 1の抗体と前記第2の抗体のいずれか一方として、機器 剤で標識化されたIgM試薬を用い、設方法において少 なくとも牛血清アルプミン液で該標識IgM試薬を安定 化することを特徴とする方法を提供するものである。 【0012】より昇ましくは該方法は、前部被輸納料を 当該被検試料中の対象抗原に対する関極組体に結合され ている第1抗体(陽相化抗体)及び額識されている第2 抗体(標準IgM抗体)とに接触させ、当該国格化第1 抗体と当該抗原と当該標準1gM第2抗体との複合体を 形成させ、当該複合体を米反応振誘抗体から分離した 後、当該複合体における機器抗体又は未反応標識抗体の いずれかを測定する測定系において、標識lgM指体試 薬を牛血滑アルプミン液をその測定系に共存させること により安定化せしめることを特徴とするものである。被 検試料中の対象抗原と各抗体との接触は、間時に治験器 相化第1抗体と馬器標識1gM第2抗体とを誘被検試料 中の対象抗原に接触させるものであってもよいし、ある いは先ず該被輸試料中の対象抗原と胴相化第1抗体とを 接触させ、必要に応じ、洗浄処理を加えた後、治診標識 1gM第2抗体を接触させるものであってもよいし、さ らには先ず該被検試料中の対象抗原と標準 1gM第2抗 体とを接触させ、次に当該鍋相化第1抗体を接触させる ものであってもよい。典型的にはサンドイッチ法として 広く知られた様々の手法を適用することができる。例え ば、サンドイッチ・アッセイ性による抗原拠定系では、 好ましくは標識IgM抗体は牛血清アルブミン液を測定 系に添加することにより安定化されうるし、あるいは年 麻清アルプミン核でもって安定化されている標識 I g M 抗体試薬として該測定系で用いることができる。 [0013] 特に好ましい測定系の例としては、HAV

1013」特に対よしい例を系の例として、、日AV 感染の急性場に生する、1gM型の抗日AV抗体を例定 することによりA型肝炎の感染を診断する方法が挙げら れる。この1gM型の抗日AV抗体を将異的に瀕棄する 系では、μ一戦等美性の抗セト1g M抗体で被離した超相、例えば下部に示す。かな期相地を、設定部外と反
定させ、次にHAV抗原状態と反応させ、最後に構識抗
日AV抗体と反応させるというように順次反応させることにより行わせる。A型所分イルス(HAV)は、1
77年には実験結集チンペンジー肝組織における増殖の場合がありた。1979年には実験結集チンペンジー肝組織における増殖の場合がおれてのら、1979年には初代で一モセット肝細胞及びアカゲザル部別界部局での増強が場合されて以来、日AVを均差細胞素では対代及び終化アフリカミドリザル管維施、ヒトニ俗体細胞などにおいて増殖せしめるととが操作されている。

○○こか報告されてかる。 [0014] ところで、現在日本では、A型肝炎ウイル へ感染の鬼生に減少してはいるものの、若年勝を中心に 抗日A V熱保険性等が場かするのに対して、一方では 事齢者にはその場性者が多く分布するという状況から、 その日A V 数架を割ぐ意味でも、正確かつ迅速な日A V 感染の有無を使出することが求められている。日A V は 素便はずによる時日能免をで立立な価細能等よするた め、環境衛生の不偏な地域での感染の危険は大きく、最 近では海外環境の機会も増加し、こうして日A V 密集の 信舎が、遊療者団、従業性者節をとでの感染の食物 作者が、遊療者団、従業性者節をとでの感染の食物 作者が、遊療者団、従業性者節をとでの感染の食物 作者が、遊療者団、従業性者節をとでの感染の食

でも重要視をおている。
[0015]この急性類の日AV越染の検出のためには、日AV破壊に伴って生体内の強い免疫反応により患者の血酸中に担現する説日AV哲体、特に日AVに特異的公 「g Mit 所体と免疫学的に反応性を有する日AV抗解を対策として用いる次のような「g Mit 所能を観測定法がある。代表的な「g Mit 所能を規則を追がいたいた。代表的な「g Mit 外の μ 一個 所名 で 1 g Mit 外の μ 一個 に特異性をもの抗じト「g Mit 外を使用し、その抗しト」g Mit 体 (μ - 順特異所体)で被優した傾相。例えば下記に示すような原相自体を、測定放料を反応させ、次に日AV抗療対象と反応させ、教後に標準能日AV抗体と反応させるというように関係反応させることにより行われている。

【0016】ところが、このような急性期においては極 飲、血清、血球などの被検試料中の抗HAV(1gM) 抗体などの確定すべき物薄的な1gM及び影1gMの優 度は様々である。一般には、血液中の第1gM最通過前 約0、4~2mg/m1存在していることが知られてい るが、法能した第一反応での抗ヒト1gMが性を接優し た誤相の性体量が充分でない場合が起こるので、被検批 対令前番家、例えば、高倍率の前希釈を行うことが必要 であるという問題がある。 従来は、減額水溶液、生理食 塩水溶液などで接換試料を前着釈していた。こうすると 能に対する砂段的1gM最か以半を検することはでるが、総1gM技術 能に対する砂段的1gM最か以半を検することはできな 能に対する砂段的1gM最か以半を検することはできな い。そのため、必要な微定範囲を得ることが誘端である という問題がある。また自動化された測定所に対いて は、希釈破量が制限されるという問題があり、測定範囲 が限定されてしまうという問題があった。これを解決す る手段として、何えば試料をセト「g M合有フラクショ ン g M B に F g M などの水溶液を添加して、試料中の は g M 体に響きれること 版、目的の抗源に特異的な (g M 体を測定できるようにする。

【0017】被検試料を1gM含有溶液で治粉する場 合、前もって生理食塩水などで被給試料を確宜希釈して もよい。さらにヒトIeM終液の添加処理により、より 広範囲の測定を達成することもできるし、源定試料器製 の手間、例えば試料譲度の調製などの樹定能開設定が簡 暴に行うことができるようになり、自動化免疫測定系に おける適用が容易になる。しかし、「cM容確は不安定 なため試響としてより安定なluM溶液が好ましい。本 発明では、牛血清アルブミン液で安定化されたヒトリョ M含有フラクション、牛血溶アルブミン酸で安定化され た精製ヒトIgMなどの水溶液を添加しても間様な利点 が得られることを認識してなされている。こうして上記 したように特異的な1gM、例えば、HAV膠源抗体を 検出したり、前希釈の希釈倍率を低減せしめてより広範 側の鋳定を可能にし、例えば、A型肝疾患などの高濃度 領域における確実な測定法が可能になる。

【0018】本発明に従ったIgM型の抗HAV抗体を 特異的に測定する系で用いられるHAV抗原営薬は、イ ン・ピトロの細胞培養法で得られたウイルス抗原を用い ている。それは感染維粒を溶薬化して得られた細胞ライ ゼートから分離されたHAV抽出物あるいはそれから誤 導されたものが挙げられる。そのHAV抽出物は、例え ばアフリカミドリザル警培養総胎、ヒト肝縁騰瘍セルラ インPLC/PRF/5、Hep. G2などのHAV感 染細胞であって培養しうるもので、さらに好ましくは大 最にHAVを廃生しうるセルライン細胞を、公知の生資 培地、例えばイーグル最小必須培地(Eagle's MEM)、ダルベッコ最小必須熔地(Dulbeco o's MEM), PRMI-1640 (Gibco 社), Eagle's MEM), N-(2-ヒドロキ シエチル) ピペラジンーN'…(2… エタンスルホン 酸) (HEPES) 緩衝液添加イーグルMEM、リン酸 緩衝化L-15-a熔地、ハンクス液 (Hanks) balanced salt solution) &F の生資塔地で、必要に応じウシ胎児血膏(FCS)、ペ エシリン、ストレプトマイシンなどの抗生物質、酵母拍 出液、バクトペプトン、ラクトアルブミン加水分解物、 その他細胞成長因子などを添加したものの中で増養し、 次にこうして得られた細胞培養物から次のようにして得 られる.

【0019】つまり、上記のようにして得られた細胞培養物から栄養経連を除去し、ついて細胞を生理的食塩

水、燐酸塩などで緩適化された溶液などで、必要に応じ BDTAなどのキレート化剤を抵加したもので洗浄す る。こうして単端・収穫された細胞を、代表的にはED TAなどのキレート化剤及びポリオキシエチレンエーテ ル (代表的なものは、0.5%のTriton X-1 ○○などの商品名で人手しうる)などの非イオン界面括 性利を含む燐酸塩などで緩衝化された溶液、例えば1m MのEDTA及びG. 5%のTriton X-100 を含む磷酸塩栽性化溶液、あるいはデオキシコール砂塩 を含む燐酸塩などで緩瀕化された溶液でもって溶崩処理 し、こうして得られた細胞ライゼートを、必要に応じ、 例えば約10~15分間インキュペーション処理し、つ ぎに遊心処理、例えば約1,000~20,000× g、好ましくは約2,000~10,000×eで、約 5~60分間、好ましくは約10~30分間遅心処理 し、HAV抽出物を得ることができる。このように、細 約ライゼートからその核由来物質、細胞オルガネラ、破 砕物などを遠心分離処理して除き、HAV抽出物が得ら れている。HAV抽出物は、例えば米国特許明練書第 4、721、675号に記載のようにしても得られる。 HAV抽出物は、必要に応じ、例えばクロロホルム抽出 法、酵素処理法、維糖濃度勾配適心分離法などでさらに 綺製することもできる。

【00201こうして得られたHAV抽出物は、つぎに公知の方法又はそれを修飾した方法によりその感染性を分配の方法となわれる。不同性化度型は、例えばホルマリン液で処理する、例えば約37℃で約25~45%ルマリン液で処理する、例えば約37℃で約26~45%ルマリン液で終理する。例えば約37℃で約26%により行うことができるが、その地離切た方法と公知のものの中から違んで適用することが出来る。この処理は、例えば、2週間行うこともでき、きらにそれより短い時間をもよい。この処理が限めないは長い時間でもよい。この処理が限の処理は、例えば、2週間行うこともでき、きらにそれより短い時間をあいれた。必要に応じ、緩動利、希釈液又は布釈用、キレート化剤、保存剤などを添加して用いることもできる。

【0021】総額別、希釈放又は参釈剤としては、水、 りン微線構液、トリス(トドロキシメチル)アミノメタ く「下ェョ)維制液、生産機能がなどの単化ケトリウ ん核、Nー(2ーエトロキシエチル)ピペラジン・N' ・(2ーエタレスルホン像) (HEPES) 被、ピペラ ジン・N、N'・ピス(2ーエタレスルホン像) (P1 BES) 徴、3ー(シアノヘキシルアミノ)ー1ープロ パンスルホン酸 (CAPS) 液、3ー(キルルン) ロバレスルホン酸 (MOPS) 液、アミノ像破などが単 げられる。これらは単板でも、任意に組合わせて配合し とも用いることができる。キャート化剤としては、エチ レンジアミンテトラ酢酸(EDTA)、エチレングリコ ・ル・ビス(βーアミノエチルエーテル)ー N、N、 N'、N'・デトラ酸酸(EDTA)とび発酵が自れ が、N'、P*・データの機能(EDTA)となどは、1000円の ・ビス(βーアミノエチルエーテル)ー N、N、N、N'・データの機能がある。 z.

【0022】 本発明によれば、こうして得られた感染性 が不活性化されたHAV抽出物は、それをそのままHA が焦頭として用いることもできるし、さらにそれをつぎ に界面活性無で処理し得られたものも用いることができ、こうした界面活性刺処理HAV抽出物は好ましいも のとして使用できる。界面活性刺としては、連切なもの を公知又は市販のもののうちから違んで用いることができ、 後にアニン化界面活性剤が適している。

【0023】アニオン件界面活件部としては ステアリ ン酸カリウムなどの機器数12~18の高級船店舱のア ルカリ金属塩又はアルカリ土類金属塩、胆合物のアルカ リ金属塩、炭素数12~18の高級脂肪酸のトリエタノ ールアミンなどの有機塩基塩、ドデシル硫酸リチウム (LDS)、ドデシル豪酸ナトリウム (SDS) などの 炭素数12~18の高級添動齢又は系級アルコールの遊 酸エステル、アルキルスルホン酸塩、アルキルベンゼン スルホン酸ナトリウムなどのアルキルアリールスルホン 酸塩などが挙げられ、特にLDS、SDSは蓄効を示 す。アルカリ金銭としては、サトリウム、カリウム、リ チウムなど、アルカり土類金銭としては、カルシウム、 マグネシウムなどが挙げられる。これら界面活性網は、 共存する蛋白質の無に応じて、その使用量を選ぶことが 好ましく、例えば約0、001%v/v~約10%v/ vの範囲で用いることができる。 特に好ましくはSDS を用い、約0.05%v/v~約5%v/v、より好ま しくは共存する他の蛋白質が存在しない場合には約0. 5% v / v ~約1.0% v / v の範囲で用いることがで

【0024】界面活性剤でHAV抽出物を処理するにあ たっては、必要に応じHAV抽出物を緩衝剤、希釈液又 は希釈剤などで希釈し、所要機度を与える界面活性納幣 液と混合するか、懸濁する。こうして得られた混合物 は、必要に応じ機律処理されることができる。また場合 によっては、混合物中にガラスビーズなどを加えて機棒 処理してもよい。機件処理は、測定減度を改善しらるも のであれば、例えば穏やかな混合のみで済ますこともで きるし、激しい操作器合であることもできる。処理温度 は、蜜滋で行うこともできるし、希却下行うこともでき るし、37℃あるいはそれ以上の温度とすることも頻定 移度を改善しうるものであれば、採用できる。界面活性 利で処理されたHAV抽出物は、そのまま次の処理に停 用できるし、あるいは一旦保存したのち次の処理に参用 できるし、また必要に応じ遠心分離などの分離処理を し、さらに必要に応じ洗浄などの処理をして後、次の処 理に使用できる。これらの処理は、測定時の非特異吸着 を抑制し、感度を改善しうるように深ぶことができる。 【0025】本発明の界面活性和処理の際の処理液に対 いては、緩衝剤、希釈放又は希釈剤、キレート化剤、保 存制などを添加して用いることができる。緩衝網、希釈 破火は海釈剤としては、水、リン酸又はリン酸塩酸酶 扱、丁ェ」を緩射強、例えば生現免塩水などの塩化ナト リウム酸、HEFES酸、PiBES酸、CAFS酸、 MOPS酸、N、N'・・・ビス(2ーとドロキシエチル) 一を一マラスカシスルホル酸(BES)酸、N・トリ ス(ヒドロキンメチル)メチルー2ーアミノエタンスル 北ン酸(TES)級、N・・(2ーアセトアミド)・・・2 アミノエタンスルルン酸(ACES)酸、アニ・グ が発行られる。これらは単独でも、任意に銀合わせて 配合して用いることができる。キャット化剤としては、 EDTA、EGTAなどが挙げられる。

[0026] 年発明によれば、HAV抽出物は、必要に 応じて、その感染性を不活性化する前に上級界語所性利 で処理し、つぎに符られた界面所性和で処理されたHA Vを、公知の方法又はそれる修飾した方比により不活性 化処理してもよい。不断性化処理は、上記と同様にして よく、例えば約37℃で約37%がルマリン裕強の1: 4000希釈ドにインキュベーション処理することによ り行うことができる。

【9027】より具体的な態様において、本癌例で用いられる日本で抗原性療法、イン・ピトロの難胞接養性であれた日本の批価制象を持つ、5% × / マン・約1、0% × / マの範囲の高度のドデシル破壊ナトリウム(5) 3 後と遥合し、つぎに必要に応じ、税決定益量で3 5% は一次のでは、少なくとも「累めまた」は、場合をは、場合をは、場合では、少なくとも「累めまたは、場合を大きのであることもできる。本発明では、少なくとも海外られた SDS 処理日本 V 提出物を用いた終料中の日本 V 抗かの効度測定域を入びそれを用いた終料中の抗めたのであることもできる。本発明では、少なくとも終われた SDS 処理日本 V 提出物を用いた終料中の抗めが最近にある。が原始をは、大きな機能力・イルで振り、大きないる。が原始をは、大きない。

【0028】 本発明において試料中の特異的 I g M抗体 を測定するにあたっては、抗IgM抗体は、必要に応じ て、例えば、寒天、アガロース、架橋アガロース、架橋 アルギン動、セルロース、エトロセルロースやカルポキ シルセルロースなどのセルロースエステルあるいは混合 セルロースエステル、級、デキストラン、ゼラチン、架 器ゼラチン、キチン、コラーゲン、綿などの生体由来高 分子あるいは天然物由来离分子、ポリスチレン、スチレ ンープタジエン共進合体、ボリ塩化ビニル、ボリ酢酸ビ ニル、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリビニルアル コール、スチレンーメタクリレート共業合体、ポリグリ シジルメタケリシート、アクロレインーエチレングリコ ールジメタクリレート共盛合体、ポリメタクリレート。 ポリアクリルアミドなどのアクリル細胞、イオン交換機 樹、光架縞樹脂、ポリエステル、ポリアミド、ポリアセ タールなどの合成高分子・樹脂などの天然あるいは合成 の修飾あるいは非修飾の取合低光化物、還合化化本層な と、それらの架橋誘導体など、ガラス、例えば活性化力 ラスなど、シリカアル、アルミナ、シリカーアルミナ、 硫酸パリウム、セラミック、カーボン、 硫酸・アクネシウ などの無機質材料などからなる物質チ、ビーズ、マイ クロブレート、マイクロライターウェル、マイクロティー 一プ、ストリップ、メンブレン、トレイ、ゲルなど、あ むには命も味。ゴム、ラテックス和下、男形父との原制 に関定しておき、この展相を、分析対象としての特異的 1g M放体を含有する放料と接触させ、こうして振程化 された抗1g Mが体を、分析対象としての特異的 とを特異的に動合反応でしめ、この優相化された抗1g M抗体に結合した特異的1g M抗体を接知することによ の行うことができる。

【0029】好ましい態様において、本発明では飲料と 反応せしめられる抗ヒトIgM抗体結合固相としては、 ポリスチレン製のビーズ、ボリスチレン製の微小粒子な どを用いることができる。また、抗体としては、ヒト1 gMに対する抗体であれば特に限定されることなく用い ることができる。抗体は常法により得ることができ、例 えば村松繁、他編、実験生物学講座14、免疫生物学、 丸器株式会社、昭和60年、日本生化学会解、衍生化学 実験講座 5、免疫生化学研究法、東京化学問人、198 6年、日本生化学会総、新生化学実験終度12、分子兒 接学111、抗原・抗体・補体、東京化学問人、199 2年などに記載の方法に準じて、例えばウマ、ウシ、ヒ ツジ、ウサギ、ヤギ、ラット、マウスなどを免疫するな どして得たり、モノクローナル抗体であることもでき、 これらは単独でもあるいはこれらを組合せて用いること は任意にできる。これら抗体は、必要なら、ペプシン、 パパインなどの酵素で消化して、F(ab')。、Fa bとして使用してもよい。抗ヒト!gM抗体としては、 好ましくはμ機に対して特異的に反応する抗体、抗μ機 抗体が挙げられ、これらはマウスミエローマ締総を用い て細胞融合技術を利用して得られたモノクローナル抗体 であってもよいことはいうまでもない。対象抗族に対す る抗体の場合も上記と関係にして顕繋したり、固相化し たり、修飾したり、綺製したり、モノクローナル依体を 作成したりすることができる。

【0030】ラジオイムノアッセイ、酵素免疫測定法、 量光免疫測定法、化学発光免疫測定法などでは、

120 1、当日などの飲料性物質、薬剤やひてベルマキングーゼ、βーD・ガラクトシグーゼ、アルカリフォスツ ダーゼ、βーD・ガラクトシグーゼ、アルカリフォスツ 素、アクリジニウムエステル環などの化学発光色素、金 コロイド、セレニウムコロイドあるいは有色ラデックス 私子などの各色教質などで観察とれた意味からいは抗体 が試薬として用いられ、分析教料中の抗体をよいは抗原 を直接あるいは関係に結合に応すしめ、その原料活性、 保養活性、化学発光あらいは60分配等とどを増まして、 数料中の成体等が存在していたか否かを判別することが できる。本要別に総いては、特化化学発光整識法、例え ばアクリゾニウムエステル関あるいは螢光整識法、例え ばフルオレッセンスなどで環境を社たは今数を見いる に浮発光あるでは紫光免疫財産社は自動化された測定が でき好ましい方法である。特にアクリジニウムエステル 類で得該された技体試験を用いる化学発光免疫勘定法は 自動化会は心臓にができませい。

10 6 3 1 1 アクリジニウムエステル報としては、例え 対特勝昭8 2 - 3 5 5 9 8 号公報、特開昭6 2 - 6 1 9 6 9 号公報、特開昭6 3 - 5 7 5 7 2 号公城、特開昭6 3 - 1 0 1 3 6 8 号公徽、特開昭6 3 - 1 1 2 5 6 4 号 公報、特開平1 - 1 9 9 4 9 号公徽、特開平1 - 2 6 1 4 6 1 号公徽、榜開平2 - 5 0 3 2 6 8 号公徽、 核、特開平2 - 5 0 3 7 7 2 号公徽、 茨州舎幹公開出版 第 6 0 8 2 6 5 6 号、 英国時期創業第 1 , 4 6 1 , 8 7 7 号、米温初学明細籌第 3 , 5 3 9 , 5 7 4 号などに 記載のN - アルキルズはアリールアクリジニウム・9 - -フルバン歳本・エテルなどが得ずられる。

【0032】 村に、特開昭63-112564 名を織 米温特質期極書第3539、574号などに記載の 0、アルキル・N・アルキル又はアリール・スルホニル ・N・アルキル又はアリールスルホニルアクリジニウム ・9 カルボキサミド、N・メチルアクリジニウム ・9 カルボキサミド、N・メチルアクリジニウム ・9 カルボトステルなどは大阪的な化学系活動として挙げられる。アクリジニウム構識の場合、瀕走前に発 を試養処理、例え活過酸化水素、例えば約0.01% 約0.1%の適能化水素が高速、及び水酸化ナリウム ム、例えば約0.05Nへ約0.5Nの水像化ナトリウム 、例えば約0.05Nへ約0.5Nの水像化ナトリウム 水溶板で発展してから、ルスノメーターなどを用いて 刺産を行うととができる。

[0033] 勿論、線線剤は上泥のものに吸定されること類く、測定に使用される機器、揚折などを考慮し、適 置削額分野で使用することが知られているものの中から 目的に応じ塗表して用いることができる。

シンイミジル 3- (p-ヒドロキシフェニル) プロピ オンネート、N-スクシンイミジル m-マレイミドベ ンゾエート、Nースクシンイミジル 4ーマレイミドブ チレート、N-スクシンイミジル (p-マレイミドフ ェニル) アセテート、Nースクシンイミジル は… (n ーマレイミドフェニル) プチレートなどが悪げられる。 [0035] 本発明の測定系においては、前腔以外の原 面括性種、緩衝剤、希釈波又は希釈剤、ブロッキング 剤、キレート化剤、保存剤などを含有させるようにして 用いることができる。展示活性指としては、ボリオキン エチレンソルピタン(代表的なものは、Tween 2 0などの商品名で入手しうる)、ポリオキシエチレンエ ーテル (代表的なものは、Triton X-100な どの商品名で入手しうる)、オクチルフェノール・エチ レンオキサイド総合物(代表的なものは、Nonide t P-40などの商品名で入手しうる)などが挙げら れる。緩衝剤、希釈被又は希釈剤としては、上巡したよ うな水、リン酸緩衝液、TFis級衝液、生理食塩水な ど、HEPES被、PBES被、CAPS液、MOPS 液、アミノ酸液などが挙げられる。これらは単独でも、 任意に配合しても用いることができる。キレート化組と しては、EDTA、EGTAなどが挙げられる。

[0036] 保存無としては、例えばナトリウムアジ ド、エザルバラベンなどが挙げられる。その他、本海男 の測定系には、各種動物の直接、例えばウン血潜、ウシ 血潜アルブンミン(BSA)、ウシト児血清(FC S)、ヤギ血溶、卵白アルブンミン、ゼラシ、各種組 塩白質、例えばスキムミルツ、カゼイン、カゼイン分解 物、ホエー蛋白質など、ボリビニルアルコール、ボリビ ニルビコリドンなどからなる群から選ばれたものを総加 することができる。

【0037】本楽率においては、純素は単一の容器ある いは複数の容器に入れてあり、使用にあたり配合されて 用いるようになっていてもよい。(gM抗体測定の代表 的なHAV感染診断のための測定系のより具体的な態様 においては、本発明は、試料を適当な激度に生理食塩水 たどで希釈し、併えば約80~120倍、好ましくは約 100倍に希釈し、ついで適当な量の牛血消アルプミン 液で安定化されたヒトIgM溶液及び抗ヒト1gM抗体 結合関相担体あるいは粒子状担体などを反応させ、次に (1) HAV感染培養細胞から収穫されたHAV抽出物 又は(2)このHAV抽出物を少なくとも界面活性剤、 例えばSDSで処理して得られたHAV抗原と免疫学的 に反応させ、得られた反応生成物に化学発光療機抗HA V抗体、例えばアクリジニウム標準花日AV抗体を免疫 学的に反応させ、過酸化水素溶液及び水酸化ナトリウム 溶液からなるトリガー試薬と反応させた後輪報を行うこ とを特徴とするHAV抗体の測定法が提供されるる。 【0038】本発明においては、特報的1gM抗体を測 定する公知の免疫学的測定法にそれを利用可能であり、

例えば、ウイルス感染、胸膜性微生物感染などにより生 する特異流体測速系に応用できると考えられる。ウイル スとしては、単純ヘルベス、水値ウイルス、ムンプス、 麻疹、風味、AIDSウイルス(HIV)、A型肝炎ウ イルス(HAV)、B型肝炎ウイルス(HBV)、反型 所炎ウイルス(HCV)などが浮げられ、病原性数生物 などとしては、赤痢菌(Shigella dysenteriae)、百日 状態(Bordetolla perussis)などが挙げられる。 [0 3 8]

【突縮網】次に実施網を採して、本発明を更に具体的に 説明するが、本発明はこの具体例により設定されるもの でなく、その思想に従うかぎり各種の形態で実施できる ことは理解されるべきである。

実施例1

中血情アルブミン被で安定化された I g Mの調製 市販のヒト I g M 溶液 (米国 グミコン・インターナショ ナル 社製 { C h s m I c o n | I n t o r n n t i o n a 1, U S A. }) を 1%の中血清アルブミンを含布 し、0. 9%塩化ナトリウム版びの、1%アジ化ナトリ ウムを含有する0. G 1 Mのトリス (T r i s) 塩酸酸 酸酸 (力 H s. 5) 中に高泉した (7 5 μ g / m l I g M)。得られた中血清アルブミン被で安定化された I g M被なるまで確々な時間保存後着製用ヒト I g M減変 として用いた。

【0040】抗ヒトμ-1gM抗体被覆微粒子の調製 ヤギから得られたヒトIgMのμ鎖に対して特異性をも ポリクローナル抗体(米国ジャクソン・イムノ・リサー チ・ラボ社製 (Jackson 1mmunoRese arch Labo., USA.])をカルボキシル化 ボリスチレンラテックス微粒子(米脳セラダイン社製 (Seradyn, USA.); 0. 2 дm) КДТК 記載の力法で結合した。まず、0、015MのMES (2… [N…モルホリノ] エタンスルホン酸) 緩衝液 (pH4.7) 中の1-エチルー3~(3-ジメチルア ミノプロビル) カルボジイミド (EDAC: 16mg/ ml)を用いてポリクローナル統体抗ヒトIgM抗体 (169mg/ml)を密温で1.5時間かけて結合し た。次に1%ツイーン (Tween) 20及び0.9% NaClを含有するO、O5Mのリン酸緩衝液(pH 7. 2) を用いて洗浄した。最終的には、0.05%ゼ ラチン、0. 1%ツイーン20、0. 9%NaC1及び 0. 1%アジ化ナトリウムを含有するO. 01Mのトリ ス (Tris) 緩弱液 (pH7.4) 中に貯蔵した。被 羅微粒子の凝形分の%が、0、0625%になるように 貯蔵パッファーで希釈し、抗ヒトローIgM抗体被覆微 粒子就準とした。

【0041】アクリジニウム標準統HAV抗体の調製 βーアラニンアタリジニウム (1 mg) を無水ジメチル ホルムアミド (DMF) (100g1) 中に溶解し、N ーとドロキシスクシンイミド (NHS) (5.75 mg 50 µ 1) を連続して添加し、暗圧、25℃で48時期 機件することにより活性化した。 プロテインム精製モノ クローナル抗HAV抗体 (1mg/ml)を含有してい 0. 9%NaC1及FO. 5%CHAPSを含む 0. 1Mのリン酸緩衝液(pH8.0)に活性化アクリ ジニウムを加え(抗体の4倍のモル数)、反応総合物を 密温中で10分間撹拌した。級衝波を0.1%CHAP S、0. 1%アジ化ナトリウム及びG. 9%NaC1を 含有する0.01Mのリン散緩衝液(pH8.3)に激 き換えた後、調整物を遠心分離にかけ、上浴を置換後の ものと間じ緩衝液で平衡化したバイオシル SEC 2 50 (米国バイオラド社製 (Biolad, USA.) のHPLCカラム上のクロマトグラフィーにかけた。そ れぞれのフラクション (1ml) を369nm及び28 0 nmでの紫外分光分析により分析し、アクリジニウム の結合量を決定した。結合体を激縮フラクション (約1 0 0 μg/m1) 中、約4°Cで貯蔵し、使用前に1%カ ゼインナトリウム、0.1%ツイーン20、0.1%ア ジ化ナトリウム、5mM EDTA及び6.9%NaC 1 を含有する 0.05 Mのリン酸緩鬱液(p li 6.3) で希釈し、アクリジニウム機器指HAV抗体試施とし t.

[0042] HAV抗原の謝勢

HAVは染染結増中のパースーアレキサンダー網施(BarthーAlexander Collis)を用いて情報した。最終態に、0、5%トライトン(Triton)X-100を含有しかつ5mM EDTA及び0、9%NaClを含む0、02MJと酸透射後(p. 1、2)を適合し、36でで16~68時間接呼した後、速心分離にかけ、上前を持てることにより、HAVの総鉛性を不断性化した。不高性化した日本ソ邦出物をよった大手と下着製作率で1:400の5公性を不断性化した。不高性化した日本ソ邦出物に、1%年血消アルブミン、0、05%ツイーン20、1、1%アジ化ナトリウム、5mM EDTA及び0.9%NaClを含有する0、01Mのソン酸染酸物(p. 1、2)で希釈し、HAVが成就多とした。HAVが成就減とした。HAVが成就減とした。HAVが成就減とした。HAVが成就減とした。HAVが成就減とした。HAVが成就減とした。HAVが成就減に対応する1、5mm EDTA及び0.

[0043] アッセイ

1g M型日AV抗体隔性パネル心料を生理食量水で高架 した。 4でで様々な時間除存した中血管アルブミン液で 安定化き込た1g M効素 (3 0 µ 1) を用いて多数試験 をきらに5 倍に希釈した。比較として1g M型日AV抗 体熱性パネル砂料を生理食量がで香釈した後に、中血特 アルブミン液非溶知1g M含育緩動板(それぞれ6.0 1 Mのトリス緩動板(2 円48.5)、0.0 1 Mのトリス緩動板(2 円48.5)、0,1 Mのトリス 緩動板(P H8.5)、0,0 1 Mのトリス機動散(p 巨7.2) を用いてさらに5 低に各家した。看我した 【0044】にのフィルターを化学発光識取り機に移 、この中で0.26NのAの日中の0.4%適齢化 水液を含む発色溶液(50 μ l)をフィルターにあり込んだ。 物料でに結合したアクリジニウムが発光し、生じ た光の原を管理した。結果を図1に示す。4車清アルブ と)被余形別、18 M対策では、集存時間の基準上に1 g M分子の凝集による発光量(光子カウント)の増加が 観察されるが、中血清アルブミン液で安定化された1g M世界では、保存時間の経過によっても発光量(光子カ ウント)の増加は実質的にない。

[0045] 実臨例2

SDS処理行AV抗原の調製

HAVは栄養培地中のパースーアレキサンダー細胞 (B arth-Alexander Cells) を用いて 締巻した。培養細胞に、O. 5%トライトン (Trit on) X-100を含有しかつ5mM EDTA及び 0.9%NaClを含む0.02Mリン酸緩衝液(pH 7. 2) を混合し、36℃で16~68時間攪拌した 後、流心分離にかけ、上潜を捨てることにより、HAV 抽出物をホルムアルデヒド希釈倍率で1:4000とな るように添加した彼、36℃で3日間攪拌して、HAV の威染性を不活性化した。不活性化したHAV抽出物に SDSを添加し、窓温で24時間攪拌して、SDS処理 HAV袖出物を得た。SDSは1、2wt%までの各種 騰度となるようにして添加した。SDS処理HAV抽出 物は、0、1%のアジ化ナトリウム、5 mM EDTA 及びO、9%NaClを含むO、01Mリン酸顕衡液 (pH7.2)で希釈して、SDS処理HAV抗原試数

(pH7.2)で希釈して、SDS処理HAV抗原試券 とした。SDS処理HAV抗原試養は使用時まで4℃で 貯蔵した。

100481 Turk

実施例1と同様にして、HAV-M陽性パネル飲料を生 理食塩水で希彰した。希教政料を生曲前アルブミン被で 安定化された1g M数据 (30 p l) を用いてさらに5 信に希釈した。比較としてHAV-M陰性パネル幹料を 生理食塩水で看釈した後に、生血液アルブミン液溶液原 IgM試験を用いてさらに5倍に希釈した。希釈した試 料(125 µ 1)を容器に入れ、これに抗ヒトリー1g M抗体被覆微粒子試浆 (30 μ 1) を添加し、37℃で 20分間反応させた。反応した機粒子をガラス繊維フィ ルターで捕捉し、0. 1Mのホウ酸緩鬱液(p H 8. 5) (300 µ 1) で2回洗浄した。次にSDS処理日 AV抗原試薬(30μ1)をフィルター表面に添加し、 37℃で20分間フィルター変面に滞搾されている微粒 子と反応させた。フィルターをO、1Mのより酸緩鬱液 (pH8.5) (100 u 1) で1回、そして問緩衝液 (300 μ1) で1回洗浄した。次にアクリジニウム機 職抗HAV抗体試製 (30 µ 1) をフィルタ…表面に添 加し、37℃で10分間フィルター表面に推提されてい る微粒子と反応させた。フィルターを 0、1 Mのホウ酸 緩衝被 (pH8.5) (100 μ1) で1回、そして同 緩衝液 (800 μ!) で1回洗浄した。このフィルター を化学発光読取り機に移し、この中で0.25NのNa OH中の0. 4%過酸化水素を含む光光溶液(50 μ 1)をフィルターに送り込んだ。微粒子に紹合したアク リジニウムが発光し、生じた光の量を測定した。 実施例 1と間様な結果が暮られた。

[0047] 実施網3

実施例1と間様にして、HAV -- M陽性パネル試料を生 理食塩水で希釈した。希釈試料を稼々の適度に牛血清ア ルプミン液で安定化された1gM鉄器を用いてきらに希 親した。比較としてHAV-M除作パネル試解を生理食 塩水で発釈した後に、牛血液アルブミン被非添加しeM 試薬を用いて希釈した。希釈した試料(125 al)を 容器に入れ、これに抗セトμーIgM抗体被覆微粒子試 薬 (3 0 μ 1) を添加し、3 7°Cで2 0 分開反応させ た。反応した微粒子をガラス繊維フィルターで採却し、 1Mの水ウ酸緩衝液(pH8.5)(300μ1) で2回洗浄した。次にSDS処理HAV抗原試集(30 μ1)をフィルター表面に添加し、37℃で30分間フ ィルター表面に捕捉されている微粒子と反応させた。フ ィルターを0、1 Mのホウ酸緩衝液(pH8.5)(1 00 μ 1) で1回、そして筒緩衝液 (300 μ 1) で1 回洗浄した。次にアクリジニウム標識抗HAV抗体試薬 (30 μ 1) をフィルター表面に添加し、37℃で10 分間フィルター表面に捕捉されている微粒子と反応させ た。フィルターをO. IMのホウ酸線衡級(phb.

5) (100 µ 1) で1回, そして印線搬液 (300 µ1) で1回洗浄した。

[0048]:のフィルターを化学発光減取り機に移 人、この中で0.25 No.N n O H中の0.4 が過酸化 水素を含む発光溶液(50 μ l)をフィルケーに送り込 んだ。微粒子に結合したアクリジニウムが発光し、生し た光の顔を測定した。中血青アルブミン減で安定化され たヒト1g M存譲で番択することにより、より少量の 1g M含有板の使用で効果が得られることが判明した。 こうした病定系において、中血清アルブミン液で安定化 された1g MS製造保存性、利便性が得られることがわ かる。免疫学的測定における必要として、このように優 れた性状を示すことは予想外のことである。

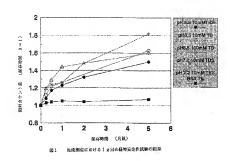
[0049]

【発明の効果】武料中の1g M抗体の測定において、希 釈波強の制度を回避し、必要な限定範囲を得ると共によ の優れた測定を行うため、被敵料料を少なくとも牛血槽 アルプミン酸で安定化された1g Mまたは1g M含有木 溶液により素料することで、安定した、さらに自動化に 有別な広範囲の測定等を組み立てることが可能となった。牛血槽アルブミン板で安定化された1g Mまたは1 g M 含有水溶酸は、集存反定性に像れ、態候に利用で さ、さらに牛血清アルプミン液州添加 I g M よりも大き な効果をもたらす。 I g M 信有水溶液が減減は、測定の度 低に希釈したり、調製したりする必要がなくなり、一旦 調製された I g M 含有水溶液は再度測定に利用できる。 牛血清アルプミンは、大庭 B - な変として人手できるの で、安価な免疫学的測定用 I g M 対集を得ることが出来

【図面の簡単な説明】

[関1] 種々の時間保存した後の牛血清アルプミン波 で安定化された I g M希敦被で春釈された場合と牛血清 アルプミン被非識知 I g M希敦被で希釈された場合との 免疫調度での発光量における関係を示す。

[第1]



-11-